



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1093]

नई दिल्ली, सोमवार, मई 19, 2014/वैशाख 29, 1936

No. 1093]

NEW DELHI, MONDAY, MAY 19, 2014/VAISAKHA 29, 1936

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1313(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश सं. का. आ. 1156(अ), दिनांक 28 अप्रैल, 2014 को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4
1. फेनोबारबिटोन गोलियां	60 मिग्रा.	1 गोली	2.53

नोट :

- (क) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में अधिकतम खुदरा कीमत होने के ऊपर उल्लेखित अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माताओं को डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 13 (1) और पैरा 24 के तहत अधिकतम कीमत से अधिक स्थानीय कर, जहां कहीं भी लागू हो, के अनुसार अनाधिक अधिक खुदरा कीमत को संशोधित करेगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.—II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS**(Department of Pharmaceuticals)****(National Pharmaceutical Pricing Authority)****ORDER**

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1313(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with No. S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1156(E), dated 28th April, 2014, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Phenobarbitone Tablets	60 mg	1 Tablet	2.53

Note :

- The manufacturers of above mentioned scheduled formulations having maximum retail price higher than the ceiling price specified in column (5) of the table hereinabove, shall revise the MRP to an amount not exceeding the ceiling price plus local taxes, wherever applicable in accordance with paragraphs 13 (1) and 24 of the DPCO, 2013.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of

Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.

- (g) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove in this notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1314(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, और 14 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश सं. का. आ. 1021(अ), दिनांक 28 अप्रैल, 2014 को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेलब्यूटामोल सल्फेट इन्हेलेशन	100 एमसीजी/मीटर डोज़	1 मीटर डोज़	0.48

नोट :

- क) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में अधिकतम खुदरा कीमत होने के ऊपर उल्लेखित अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माताओं को डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 13 (1) और पैरा 24 के तहत अधिकतम कीमत से अधिक स्थानीय कर, जहां कहीं भी लागू हो, के अनुसार अनाधिक अधिक खुदरा कीमत को संशोधित करेगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।

- (घ) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.—II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1314(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 10, 11 and 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with No. S.O. 1394(E), dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1021(E), dated 2nd April, 2014, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the Table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Salbutamol Sulphate Inhalation	100 mcg/MT Dose	1 MT Dose	0.48

Note :

- (a) The manufacturers of above mentioned Scheduled formulations having maximum retail price higher than the ceiling price specified in column (5) of the table hereinabove, shall revise the MRP to an amount not exceeding the ceiling price plus local taxes, wherever applicable in accordance with paragraph 13 (1) and 24 of the DPCO, 2013.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- (c) The ceiling price for a pack of the Scheduled formulation shall be arrived at by the manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) All the existing manufacturers of above mentioned Scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of Scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said Scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production/import and sale of Scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said Scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of Scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- (g) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove in this notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of the Scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1315(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ), तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स

स्वीस गारनियर लाइफ साइंसेस और मैसर्स मेनकाइंड फार्मा लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम		प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	नाइट्रायूरेनटियोन कैपसूल (नाइट्रायूरेनटियोन)	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में नाइट्रायूरेनटियोन (हाइड्रस/ एनहाइड्रस मेक्रोक्रिस्टल) नाइट्रायूरेनटियोन-100 मिग्रा. के बराबर	1 कैपसूल	7.63

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1315(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with No. S.O. 1394(E), dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the Table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Swiss Garnier Life Sciences and M/s Mankind Pharma Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Nitrofurantoin Capsule (Nitrofurantoin Capsules)	Each Hard Gelatin Capsule Contains Nitrofurantoin (Hydrous/ Anhydrous-Macrocrytals) eq. to Nitrofurantoin-100 mg	1 Capsule	7.63

Note :

- (a) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013

then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.

- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- (g) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1316(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स अकूमस ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स प्लेन्टियस फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	कोलिन सेलिसाइकलेट+ लिग्नोकेन हाइड्रोक्लोराइड जेल	प्रत्येक ग्राम में कोलिन सेलिसाइकलेट सोल्यूशन कोलिन सेलिसाइकलेट-8.7% डब्ल्यू/ डब्ल्यू के बराबर लिग्नोकेन हाइड्रोक्लोराइड-2% डब्ल्यू/डब्ल्यू प्रेसरवेटिव : बेन्जायलकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0.01% डब्ल्यू/डब्ल्यू प्लेसेन्ट फ्लेवरड जेल बेस में	1 ग्राम	3.26

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जाएंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1316(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as

specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. and M/s Plenteous Pharmaceuticals Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Choline Salicylate + Lignocaine HCl Gel	Each Gram Contains Choline Salicylate Solution eq. to Choline Salicylate 8.7% w/w Lignocaine Hydrochloride-2% w/w Preservative: Benzalkonium Chloride Solution-0.01% w/w In pleasant flavored Gel Base	1 Gram	3.26

Note :

- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned

manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F.F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1317(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स अकूम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स ज्यूबिलियन्ट लाइफ साइंसेस लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)	
1	2	3	4	5
1. मेटेप्रोलोल सक्सीनेट+ एम्लोडिपिन बेसायलेट गोलियां (एवीमेटो ^{टीएम} एएम)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में मेटेप्रोलोल सक्सीनेट-47.5 मिग्रा. मेटेप्रोलोल टारट्रेट-50 मिग्रा. के बराबर (एक्सटेन्डेड रिलिज़ फॉर्म में) एम्लोडिपिन बेसायलेट एम्लोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर एक्सीपियन्ट्स क्यू.एस. रंग – लेक ऑफ सनसेट येलो एफसीएफ	1 गोली	5.92	
2. मेटफोरमिन एचसीएल प्रोलोन्ज़ड-रिलिज़ गोलियां (ग्लायबज़ा 1000)	प्रत्येक अलिपित प्रोलोन्ज़ड रिलिज़ गोलियों में मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड-1000 मिग्रा.	10 गोली	30.77	
3. मेटफोरमिन सक्सीनेट एक्सटेन्डेड रिलिज़ गोलियां (एवीमेटो ^{टीएम} 100)	प्रत्येक फिल्म लिपित एक्सटेन्डेड रिलिज़ गोलियों में मेटफोरमिन सक्सीनेट-95 मिग्रा. मेटफोरमिन टारट्रेट-100 मिग्रा. के बराबर एक्सीपियन्ट्स क्यू.एस. रंग – टायटेनियम डाईऑक्साइड आईपी	1 गोली	7.39	

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी-II]

मनीष गोस्वामी, उपनिदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1317(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if

any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. and M/s. Jubilant Life Sciences Limited respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Metoprolol Succinate+ Amlodipine besylate Tablets (Evimeto™ AM)	Each uncoated bilayer tablet contains Metoprolol Succinate-47.5 mg Eq. to Metoprolol Tartrate 50 mg (In extended release form) Amlodipine Besilate Eq. to Amlodipine 5 mg Excipients q.s. Colour- Lake of Sunset Yellow FCF	1 Tablet	5.92
2.	Metformin HCl Prolonged –Release Tablets (Glybza 1000)	Each uncoated prolonged release tablet contains Metformin Hydrochloride-1000mg 10's Tablet		30.77
3.	Metoprolol Succinate Extended Release Tablets (Evimeto™ 100)	Each film coated extended release tablet contains Metoprolol Succinate-95 mg Eq. to Metoprolol Tartrate 100 mg Excipients q.s. Colour- Titanium Dioxide IP	1 Tablet	7.39

Note :

- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation/revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production/import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- (g) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1318(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स हेटरो लेब्स लिमिटेड और मैसर्स ज्यूबिलियन्ट लाइफ साइंसेस लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	मेटफोरमिन एचसीएल (प्रोलोन्ज्ड-रिलिज़)+ वोगलीबोस गोल्यां (एगीवोग ^{एम} एम 0.3)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड (प्रोलोन्ज्ड-रिलिज़ फॉर्म में)-500 मिग्रा. वोगलीबोस-0.3 मिग्रा. एक्सीपियन्ट्स क्यू.एस. रंग — लेक इंडिगो केरामाइन येलो	10 गोली	52.38

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

मनीष गोस्वामी, उपनिदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1318(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National

Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Hetero Labs Limited and M/s. Jubilant Life Sciences Limited respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Metformin Hydrochloride (Prolonged Release)+ Voglibose Tablets (Agivog TM M 0.3)	Each uncoated bilayered tablet contains Metformin Hydrochloride (In prolonged release form)-500 mg Voglibose IP 0.3 mg Excipients q.s. Colour- Lake Indigo Caramine Yellow	10 Tablet	52.38

Note :

- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/ marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation/revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production/import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned

manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer/marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1319(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स इन्दास फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एटोरवास्टेटिन+ क्लोपिडोगरेल कैपसूल (क्लेविलिप 10)	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में एटोरवास्टेटिन कैल्शियम एटोरवास्टेटिन-10 मिग्रा. के बराबर (पैलेट्स में) क्लोपिडोगरेल बायसल्फेट क्लोपिडोगरेल-75 मिग्रा. के बराबर (पैलेट्स में) रंग : अनुमोदित रंग प्रयोग	1 कैपसूल	10.29

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों

के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।

- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकृत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत कराएगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जाएंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं० 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

मनीष गोस्वामी, उपनिदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1319(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Synokem Pharmaceuticals Limited and M/s. Intas Pharmaceuticals Limited respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Atorvastatin + Clopidogrel Capsules (CLAVILIP 10)	Each hard gelatin capsule contains Atrovastatin Calcium eq. to Atrovastatin 10 mg (As pellets) Clopidogrel Bisulphate IP Eq. to Clopidogrel 75mg (As pellets) Colour : Approved colours used	1 Capsule	10.29

Note :

- (a) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/ marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation/revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production/import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.
- (g) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer/marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1320(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ), तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और इकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स हेटरो लेब्स लिमिटेड और मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं. अनुसूचित विनिर्मित का नाम		प्रबलता	इकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	मेटफोरमिन एचसीएल+ गिलिमिप्राइड+ वोगलीबोस गोлияं (ट्राईवोगलिटोर 1)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में) गिलिमिप्राइड-1 मिग्रा. और वोगलीबोस-0.2 मिग्रा. एक्सीपियन्ट्स रंग — सनसेट येलो एफसीएफ	1 गोली	8.46
2.	मेटफोरमिन एचसीएल+ गिलिमिप्राइड+ वोगलीबोस गोлияं (ट्राईवोगलिटोर 2)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में मेटफोरमिन हाइड्रोक्लोराइड-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में) गिलिमिप्राइड-2 मिग्रा. और वोगलीबोस-0.2 मिग्रा. एक्सीपियन्ट्स रंग — सनसेट येलो एफसीएफ	1 गोली	10.47

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकत कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जाएंगे।

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं. 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

मनीष गोस्वामी, उपनिदेशक

ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1320(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. No. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Hetero Labs Limited and M/s. Torrent Pharmaceuticals Limited respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Metformin+Glimepiride+ Voglibose Tablet (TRIVOGLITOR 1)	Each uncoated bilayered tablet contains Metformin Hydrochloride-500 mg (in sustained release form) Glimepiride-1 mg and Voglibose – 0.2 mg Excipients Colours : Sunset Yellow FCF	1 Tablet	8.46
2.	Metformin+Glimepiride+ Voglibose Tablet (TRIVOGLITOR 2)	Each uncoated bilayered tablet contains Metformin Hydrochloride-500 mg (in sustained release form) Glimepiride-2 mg and Voglibose – 0.2 mg Excipients Colours : Sunset Yellow FCF	1 Tablet	10.47

Note :

- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in the column (5) of the above table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of DPCO, 2013 then he shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/ marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation/revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/rules, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production/import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then

he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the indented date of discontinuation.

- (g) In case the retail price of aforesaid formulation is not complied as per instant price notification and notes specified hereinabove in this notification, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer/marketer prior to the above said date of notification, stand withdrawn.

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

शुद्धि-पत्र आदेश

नई दिल्ली, 19 मई, 2014

का.आ. 1321(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश सं. का.आ. 1156(अ), तारीख 28 अप्रैल, 2014 (पेक्लिटेक्सेल इन्जेक्शन, 30 मिग्रा./5 मिलि के अधिकतम मूल्य निर्धारण से सम्बन्धित), भारत के राजपत्र, असाधारण में प्रकाशित अंग्रेजी रूपांतर में सारणी के इकाई कॉलम संख्या 4 की प्रविष्टि 311 को निम्न प्रकार पढ़ा जाए :

के स्थान पर

“प्रति पैक”

पढ़ा जाए

“1 मिलि”

[कां. सं./147/15/2014/वि/फा. सं० 8(15)/2014/डीपी/एनपीपीए.—डिवी—II]

मनीष गोस्वामी, उपनिदेशक

CORRIGENDUM ORDER

New Delhi, the 19th May, 2014

S.O. 1321(E).—The National Pharmaceutical Pricing Authority's Order No. S.O. 1156(E) dated the 28th April, 2014 (relating to the ceiling price fixation of Paclitaxel Injection, 30mg/5ml), published in the Gazette of India, Extraordinary, of the Entry at Sl. No. 311 in the Unit column No. (4) of the table, both in Hindi & English version be read as follows :

Instead of

“Each Pack”

Read as

“1 ml”

[PN/147/15/2014/F/F. No. 8(15)/2014/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director